

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

AmoxiCat® 40 ad us. vet., comprimés sécables pour chats.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 comprimé contient :

Substance active :

Amoxicilline (sous forme A. trihydrate) 40 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés ronds, beiges, incisés en forme de croix, pouvant être divisés en deux moitiés.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chats.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Traitement des infections à germes sensibles à l'amoxicilline chez le chat.

4.3 Contre-indications

Ne pas administrer AmoxiCat® 40 aux chats présentant une hypersensibilité aux pénicillines.

Ne pas administrer aux lapins, cobayes, hamsters ou gerbilles.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une insuffisance rénale sévère accompagnée d'anurie ou d'oligurie.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Comme les comprimés sont aromatisés, il y a un risque que les chiens et les chats les cherchent et les absorbent accidentellement. Pour cette raison, conserver les comprimés hors de portée des animaux.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Les pénicillines et les céphalosporines peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie) suite à leur injection, inhalation, ingestion ou au contact avec la peau.

L'hypersensibilité aux céphalosporines et aux pénicillines peut être croisée. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être graves.

En cas d'hypersensibilité, éviter tout contact avec le produit.

En cas d'apparition d'érythème cutané, prendre l'avis du médecin.

En cas d'apparition d'œdème du visage, des lèvres et des yeux ou en cas d'apparition d'une difficulté respiratoire, consulter immédiatement un médecin.

Se laver les mains après utilisation du produit.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des troubles digestifs tels que diarrhées, nausées, vomissements peuvent être observés.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Les études sur les animaux de laboratoire n'ont montré aucun effet tératogène.

L'innocuité du médicament pendant la gestation ou la lactation n'a pas été étudiée. A utiliser chez les femelles en gestation ou allaitantes uniquement en fonction de l'évaluation du rapport bénéfice/risque réalisé par le vétérinaire.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Il existe une synergie reconnue entre l'amoxicilline et les aminoglycosides. En revanche, l'association avec les antibiotiques bactériostatiques est généralement contre-indiquée : Le médicament ne doit pas être utilisé conjointement avec un antibiotique de la famille des tétracyclines.

4.9 Posologie et voie d'administration

Voie orale.

1 comprimé d'AmoxiCat® pour 4 kg de poids corporel (soit 10 mg d'amoxicilline par kg de poids corporel) toutes les 12 heures pendant 5 jours.

Schéma posologique :

Poids (P) du chat en kg	Nombre de comprimés à administrer matin et soir	Dose (mg/kg)
1,5 < P ≤ 2,5	½ comprimé	8,0-13,3
2,5 < P ≤ 4,5	1 comprimé	8,9-16,0
4,5 < P ≤ 6,5	1 ½ comprimés	9,2-13,3
6,5 < P ≤ 8,5	2 comprimés	9,4-12,3

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

En cas de surdosages un traitement symptomatique est recommandé.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : antibiotique pour usage systémique, pénicillines.

Code ATCvet: QJ01CA04

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

L'amoxicilline est une pénicilline semi-synthétique, aux propriétés chimiques et pharmacologiques proches de l'ampicilline. C'est un composé légèrement acide, faiblement liposoluble, stable en milieu acide.

L'amoxicilline possède un effet principalement bactéricide vis-à-vis des germes sensibles. Les altérations de la paroi bactérienne induisent secondairement une lyse osmotique de la bactérie. Le spectre d'activité de l'amoxicilline est relativement large et les espèces bactériennes habituellement sensibles sont nombreuses en clinique. L'effet dominant est dirigé contre les bactéries Gram positif, mais certaines bactéries Gram négatif, en particulier *Escherichia coli*, sont également sensibles à l'action bactéricide de l'amoxicilline.

Les germes infectieux les plus couramment rencontrés chez le chat, comme les streptocoques, les staphylocoques et les pasteurelles, sont très sensibles à l'amoxicilline.

Les proteus, les coliformes, les salmonelles et les bordetelles y sont sensibles ou peu sensibles. L'amoxicilline n'agit pas contre les bactéries productrices de bêta-lactamase.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale l'amoxicilline subit une absorption intestinale rapide faisant apparaître un pic plasmatique qui se situe chez le chat entre la 1ère et la 3ème heure qui suit l'ingestion de l'antibiotique. Ensuite, les taux sériques en principe actif diminuent également rapidement pour devenir presque nuls vers la 12ème heure. Le taux de liaison aux protéines plasmatiques chez le chat est faible et de l'ordre de 17%. L'amoxicilline s'élimine en grande partie inchangée par l'urine. La demi-vie d'élimination est de l'ordre de 1 heure.

5.3 Propriétés environnementales

Pas de données disponibles.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Levure

Poudre de foie de porc

Distéarate de glycérol

Silice colloïdale anhydre

Croscarmellose sodique

Hydrogénophosphate de calcium dihydraté

6.2 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

6.4 Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention «Exp.».

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Etui de 1 ou 10 blisters (PVDD-PVC/Aluminium) de 12 comprimés sécables.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Biokema SA

Ch. de la Chatanerie 2

1023 Crissier

hotline@biokema.ch

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Swissmedic 52'869 013 - 40 mg – Etui de 10 blisters de 12 comprimés.

Swissmedic 52'869 001 - 40 mg - Etui de 1 blister de 12 comprimés.

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 03.03.1995

Date du dernier renouvellement : 08.12.2020

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

15.06.2021

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.